日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 9月10日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-317940

[ST. 10/C]:

[JP2003-317940]

RECEIVED

2 1 OCT 2004

WIPO PCT

出 願 人 Applicant(s):

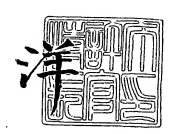
旭電化工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月 8日





【書類名】 特許願
【整理番号】 AA0336
【提出日】 平成15年 9月10日
【あて先】 特許庁長官 今井 康夫 殿
【国際特許分類】 C08G 18/00
【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県南埼玉郡菖蒲町昭和沼20番地 旭電化工業株式会社内 【氏名】 馬場 一孝

【特許出願人】

【識別番号】 000000387

【氏名又は名称】 旭電化工業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100076532 【弁理士】

【氏名又は名称】 羽鳥 修

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 013398 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【包括委任状番号】 9711274



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

(a) アクリル重合体微粒子、(b) ブロックポリウレタン、(c) 下記式(I) で表 されるポリエーテルポリアミン化合物の変性物からなる群から選ばれる少なくとも一種を 含むポリアミン化合物、(d)可塑剤、及び(e)充填剤を含むことを特徴とするアクリ ルゾル組成物。

【化1】

$$X = \left[\left(-0 - A - \right)_{n} 0 - B - NH_{2} \right]_{m}$$
 (1)

(式中、Xは2~6価のポリオールからm個の水酸基を除いた残基を表し、Aは 炭素原子数2~4のアルキレン基を表し、Bは炭素原子数1~4のアルキレン基 を表し、mは2~6を表し、nは0~50を表す。また、同一分子内に存在する 複数のA、B及びnは各々同一であっても異なっていてもよい。)

【請求項2】

(a) アクリル重合体微粒子と(b) プロックポリウレタンとの質量比(前者/後者) が、90/10~15/85であることを特徴とする請求項1記載のアクリルゾル組成物

【請求項3】

(a) アクリル重合体微粒子が、コア部及びシェル部から構成されるコアーシェル型で あることを特徴とする請求項1又は2記載のアクリルゾル組成物。

【請求項4】

(b) プロックポリウレタンが、ポリエーテルポリオール及びジイソシアネートより得 られることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のアクリルゾル組成物。

【請求項5】

上記ポリエーテルポリオールが、三官能以上のポリエーテルポリオールであることを特 徴とする請求項4記載のアクリルゾル組成物。

【請求項6】

上記の三官能以上のポリエーテルポリオールが、グリセリントリス(ポリプロピレング リコール)であることを特徴とする請求項5記載のアクリルゾル組成物。

【請求項7】

上記ジイソシアネートが、1,6-ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイ ソシアネート及びジシクロヘキシルメタンー4,4'ージイソシアネートからなる群から 選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項4~6のいずれかに記載のアクリ ルゾル組成物。

【請求項8】

上記式(I)で表されるポリエーテルポリアミン化合物の変性物が、エポキシ付加変性 物又はアクリル酸アルキル付加変性物であることを特徴とする請求項1~7のいずれかに 記載のアクリルゾル組成物。

【請求項9】

上記エポキシ付加変性物を提供するエポキシ化合物が、ビスフェノールA型又はF型エ ポキシ樹脂であることを特徴とする請求項8記載のアクリルゾル組成物。



【発明の名称】アクリルゾル組成物

【技術分野】

[0001]

本発明は、アクリルゾル組成物に関し、詳しくは、焼却時に塩化水素ガスやダイオキシンを発生することがなく、保存安定性に優れ、比較的低い温度でも硬化させることができ、また、塗膜の基材に対する接着性や、塗膜の耐寒性、及び塗膜強度に優れるアクリルゾル組成物に関する。

【背景技術】

[0002]

現在、工業的に広く用いられているプラスチゾルは、特別に調整された粒径及び粒度分布を有する重合体粒子を、充填剤とともに可塑剤中に均質に分散させてなる、液状又は糊状の粘稠な組成物である。そして、該プラスチゾルは、基材へ塗布し、適切な加工温度を加えることにより、強靱な塗膜を形成するものである。

[0003]

上記重合体粒子としては、通常、塩化ビニル単独重合体や、塩化ビニルと酢酸ビニルとの共重合体等のポリ塩化ビニル系のものが多用されている。このようなポリ塩化ビニル系プラスチゾルは、室温における長期貯蔵安定性が良好で、塗膜も柔軟で耐久性に優れているため、例えば、鋼板被覆、衣料、建材、日用品、雑貨、自動車部品等の分野において幅広く用いられている。

[0004]

しかしながら、ポリ塩化ビニル系プラスチゾルは、熱や光によって分解し、塩化水素ガスを発生する。ここで発生する塩化水素ガスは、オゾン層の破壊原因物質のもととなったり、酸性雨の原因となったり、焼却時に焼却炉の損傷を早めたりする等の問題を有し、さらに焼却の条件によってはダイオキシンを発生するおそれもあるため、安全衛生面や環境汚染の面で好ましいものではない。このため、このポリ塩化ビニル系プラスチゾルに代わるプラスチゾルの出現が待たれている。

[0005]

ポリ塩化ビニル系プラスチゾルに代わるプラスチゾルとしては、下記特許文献1に、アクリレート重合体と有機可塑剤とからなるプラスチゾルが開示されているが、該プラスチゾルは貯蔵安定性及び成膜性が充分でないという欠点を有している。

[0006]

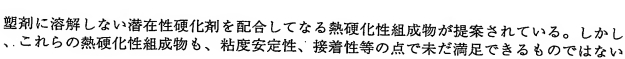
また、下記特許文献 2 には、メチルメタクリレート重合体又は共重合体、可塑剤、充填剤、プロック化ポリイソシアネート、及びポリアミンを含有してなるポリ塩化ビニルを含まないプラスチゾルが開示されているが、該プラスチゾルは、途膜の加工温度が比較的低温の場合には、ウレタン樹脂の硬化反応が進行しないため、得られる途膜の性能が充分ではなく、更に、35℃程度で放置すると1~2日でゲル化するため実用的でない。

[0007]

また、下記特許文献3には、アクリル重合体微粒子、プロック型ウレタン樹脂、固形のヒドラジン系硬化剤、可塑剤、及び充填剤を含むアクリルゾルが提案されており、下記特許文献4には、アクリル重合体微粒子、可塑剤、充填剤、プロック型ウレタン樹脂、硬化剤及び発泡剤を含む防音アンダーコート用アクリルゾルが提案されている。しかし、これらのアクリルゾルも、基材との密着性が不十分であったり、特に低温における柔軟性が不十分であったりする等の欠点を有していた。

[0008]

さらに、下記特許文献 5 には、コアーシェル型アクリル樹脂粒子及び充填剤を可塑剤に分散してなるプラスチゾルに、ブロック化ウレタン又はプロック化イソシアネート及び潜在性硬化剤を配合してなる熱硬化性組成物が提案されており、下記特許文献 6 には、アクリル樹脂粒子及び充填剤を可塑剤に分散してなるプラスチゾルに、プロック化ウレタン又はプロック化イソシアネート、及び常温固形粒状の融点 6 0 ℃以上で、40℃以下では可



[0009]

【特許文献1】特公昭55-16177号公報

【特許文献2】特公昭63-66861号公報

【特許文献3】特開2001-329135号公報

【特許文献4】特開2001-329208号公報

【特許文献 5】 国際公開第 0 1 / 8 8 0 0 9 A 1 号パンフレット

【特許文献 6】 国際公開第 0 1 / 8 8 0 1 1 A 1 号パンフレット

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0010]

本発明は、上記の如き現状に鑑みてなされたものであり、焼却時に塩化水素ガスやダイオキシンを発生することがなく、貯蔵安定性に優れ、かつ比較的低温においても硬化させることができ、また、塗膜の基材に対する接着性や、塗膜の耐寒性、及び塗膜強度に優れたアクリルゾル組成物を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0011]

本発明者は、鋭意検討を重ねた結果、アクリル重合体微粒子、ブロックポリウレタン等を含有するアクリルゾル組成物中に、ポリオキシアルキレンポリアミン化合物の変性物を含有させることによって、上記の如き問題の改善されたアクリルゾル組成物を提供し得ることを見出し、本発明に到達した。

[0012]

即ち、本発明は、(a) アクリル重合体微粒子、(b) ブロックポリウレタン、(c) 下記式(I) で表されるポリエーテルポリアミン化合物の変性物からなる群から選ばれる少なくとも一種を含むポリアミン化合物、(d) 可塑剤、及び(e) 充填剤を含むことを特徴とするアクリルゾル組成物を提供するものである。

【化1】

$$X = \left[\begin{array}{c} (-0 - A -)_n \\ 0 - B - NH_2 \end{array} \right]_m \qquad (1)$$

(式中、Xは $2\sim6$ 価のポリオールからm個の水酸基を除いた残基を表し、Aは 炭素原子数 $2\sim4$ のアルキレン基を表し、Bは炭素原子数 $1\sim4$ のアルキレン基を表し、mは $2\sim6$ を表し、nは $0\sim5$ 0 を表す。また、同一分子内に存在する 複数のA、B及びn は各々同一であっても異なっていてもよい。)

【発明の効果】

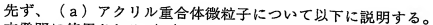
[0014]

【発明を実施するための最良の形態】

[0015]

以下、本発明のアクリルゾル組成物について詳細に説明する。

[0016]



本発明に使用される(a)アクリル重合体微粒子としては、アクリルゾル組成物に通常用いられている重合体を使用することができ、例えば、アクリル酸アルキルエステル、メタクリル酸アルキルエステル等から選ばれるモノマーの単一重合体や共重合体を使用することができる。該モノマーとしては、具体的には、メチルアクリレート、エチルアクリレート、ロープロピルアクリレート、イソプロピルアクリレート、nーブチルアクリレート、イソプロピルアクリレート、ローブチルアクリレート、シクロヘキシルアクリレート、ベンジルアクリレート、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、ロープロピルメタクリレート、イソプロピルメタクリレート、ローブチルメタクリレート、イソブチルメタクリレート、ミecーブチルメタクリレート、ナンブチルメタクリレート、シクロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート等が挙げられる。

また、共重合成分として、スチレン、αーメチルスチレン、メタクリル酸、アクリル酸、イタコン酸、クロトン酸等も使用することができる。

[0017]

(a) アクリル重合体微粒子としては、コア部及びシェル部から構成されているコアーシェル型のアクリル重合体微粒子を使用することが好ましい。コアーシェル型のアクリル重合体微粒子を用いてアクリルブル組成物を調製した場合には、アクリルブル組成物の貯蔵安定性がより向上し、塗布した際の粘度上昇や加熱硬化後のブリード発生をより抑制することができるという利点がある。

[0018]

さらに、(a) アクリル重合体微粒子をコアーシェル型とする場合には、コア部を可塑剤親和性ポリマーにて構成し、シェル部を可塑剤非親和性ポリマーで構成することが好ましい。可塑剤との相溶性に乏しいシェル部のポリマーが、可塑剤との相溶性があるコア部を被覆することにより、貯蔵中のアクリルゾル組成物の粘度上昇を抑制し、貯蔵安定性がより向上する。また、このようなシェル部のポリマーは、適当な温度に加熱することによって、可塑剤との相溶性を有するようになるため、加熱硬化後にブリードを発生することはない。

[0019]

上記コア部の成分は、nープチルメタクリレート、イソブチルメタクリレート及びエチルメタクリレート等のメタクリレートの単一重合体及び共重合体から選択される少なくとも一種を50質量%以上含有することが好ましい。このようにコア部の成分を可塑剤との相溶性が高いものにすることで、加熱硬化後におけるブリードの発生を抑制することができる。特に、塗膜に柔軟性を付与するという観点から、コア部の成分はブチルメタクリレートとイソブチルメタクリレートとの共重合体を主体とすることが好ましい。

[0020]

また、上記シェル部の成分は、メチルメタクリレート及びベンジルメタクリレート等のメタクリレートの単一重合体及び共重合体、並びにこれらのメタクリレートとスチレン等の共重合成分との共重合体から選択される少なくとも一種を50質量%以上含有することが好ましい。このようにシェル部の成分を可塑剤との相溶性が低いものとすることで、貯蔵中のアクリルゾル組成物の粘度上昇を抑制することができ、貯蔵安定性がより向上する。特に、貯蔵安定性をより向上させるという観点から、シェル部の成分はメチルメタクリレートを主体とすることが好ましい。

[0021]

さらに、上記コア部と上記シェル部とのポリマー比(前者/後者)は、質量比で25/75~70/30の範囲から選択するのが望ましい。シェル部75重量部に対してコア部が25重量部より少ない場合には、上記の望ましい範囲の場合と比較して、加熱硬化後にプリードが発生する可能性が高くなる。また、コア部が70重量部に対してシェル部が30重量部より少ない場合には、上記の望ましい範囲の場合と比較して、シェル部によるコア部の被覆が不充分となることがあり、貯蔵安定性に影響することがある。

[0022]

本発明のアクリルゾル組成物において使用することができるコアーシェル型のアクリル重合体微粒子としては、例えば、特開平6-172734号公報、特開2001-329135号公報、特開2001-329208号公報、国際公開WO01/88009号公報等に記載されているコアーシェル型アクリル樹脂微粒子が挙げられる。

[0023]

また、(a)アクリル重合体微粒子は、塗膜強度、貯蔵安定性等の観点より、分子量が質量平均分子量で10万〜数100万であるものが好ましく、可塑剤への拡散性や貯蔵安定性の観点より、平均粒子径が0.1~10μmの範囲のものを用いることが好ましい。

[0024]

次に、(b)プロックポリウレタンについて以下に説明する。

本発明のアクリルゾル組成物に使用される(b)ブロックポリウレタンは、ポリイソシアネート、及びポリエーテルポリオールやポリエステルポリオール等の α ーポリオールを反応させて得られるポリウレタンを、ブロック化剤を用いてブロックして得られるものである。

[0025]

[0026]

ここで、ポリイソシアネートのイソシアヌル体は、例えば、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、メチルエチルケトン、ジオキサン等の不活性溶媒中、又はジエチルフタレート、ジブチルフタレート、ジー 2- エチルヘキシルフタレート、アルキル基の炭素原子数 $7\sim11$ (以下 $C_7\sim C_{11}$ のように記す) の混合アルキルフタレート、ブチルベンジルフタレート、ヘキサノールベンジルフタレート等のフタル酸エステル、トリスクレジルホスフェート、トリスフェニルホスフェート等のリン酸エステル、ジー 2- エチルヘキシルアジペート等のアジピン酸エステル若しくは $C_7\sim C_{11}$ の混合アルキルトリメリテート等のトリメリット酸エステル等の可塑剤中で、周知の触媒、例えば、三級アミン、四級アンモニウム化合物、マンニッと塩基、脂肪酸のアルカリ金属、アルコラート等を使用して既知の方法で重合して得られる。高揮発性の溶剤下で重合反応したものは、最終的に適当な高沸点の溶剤、例えば可塑剤で溶剤置換処理するのが望ましい。

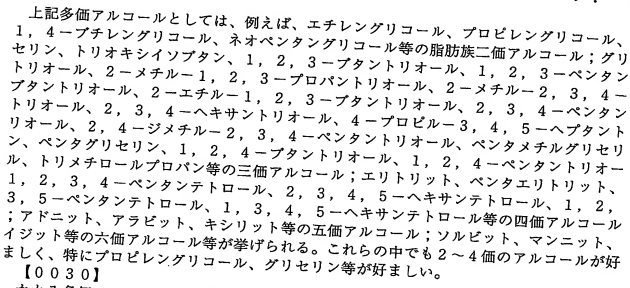
[0027]

これらのポリイソシアネートの中でも、とりわけ、1,6-ヘキサメチレンジイソシアネート(HDI)、イソホロンジイソシアネート(IPDI)及びジシクロヘキシルメタン-4,4'-ジイソシアネート(水添MDI)から選択される少なくとも一種を用いると、保存安定性に優れるアクリルゾル組成物が得られるため好ましい。

[0028]

上記ポリイソシアネートとともに(b)プロックポリウレタンの製造に用いることができる上記ポリエーテルポリオールとしては、多価アルコールのポリアルキレングリコール(分子量100~5500程度)付加物が好ましく使用される。

[0029]



かかる多価アルコールに、常法により炭素数2~4個のアルキレンオキサイドを、所望 の分子量となるように付加せしめることによって、上記ポリエーテルポリオールを製造す ることができる。炭素数2~4個のアルキレンオキサイドとしては、例えば、エチレンオ キサイド、プロピレンオキサイド、プチレンオキサイドが挙げられるが、特にプロピレン [0031]

また、上記ポリイソシアネートとともに(b)ブロックポリウレタンの製造に用いるこ とができる上記ポリエステルポリオールとしては、例えば、ポリカルボン酸及び多価アル コールから製造される従来公知のポリエステル或いはラクタム類から得られるポリエステ ル等が挙げられる。 [0032]

上記ポリカルボン酸としては、例えば、ベンゼントリカルボン酸、アジピン酸、琥珀酸 、スベリン酸、セバシン酸、蓚酸、メチルアジピン酸、グルタル酸、ピメリン酸、アゼラ イン酸、フタル酸、テレフタル酸、イソフタル酸、チオジプロピオン酸、マレイン酸、フ マル酸、シトラコン酸、イタコン酸又はこれらに類する任意の適当なカルボン酸を使用す [0033]

上記多価アルコールとしては、例えば、エチレングリコール、プロピレングリコール、 1, 4ープタンジオール、1, 3ープタンジオール、1, 5ーペンタンジオール、1, 6 ーヘキサンジオール、ビス (ヒドロキシメチルクロルヘキサン)、ジエチレングリコール 、2,2-ジメチルプロピレングリコール、1,3,6-ヘキサントリオール、トリメチ ロールプロパン、ペンタエリスリトール、ソルビトール、グリセリン又はこれらに類する 任意の適当な多価アルコールを使用することが出来る。その他、ポリヒドロキシ化合物と して、ポリテトラメチレングリコール、ポリカプロラクトングリコール等も使用し得る。

上述したαーポリオールの中でも、ポリエーテルポリオール、特に三官能以上のポリエ ーテルポリオールが好ましく、とりわけ、グリセリントリス(ポリプロピレングリコール)を使用すると、基材との密着性に優れるアクリルゾル組成物が得られるため最も好まし [0035]

(b) ブロックポリウレタンを構成するポリウレタンは、例えば、上記の如きポリエー テルポリオール及び/又はポリエステルポリオール、或いはこれらとヒマシ油等のOH基 含有グリセライド類との混合物等のポリヒドロキシ化合物と、前述したポリイソシアネー

上記ポリウレタンを得るに際し、前述したポリイソシアネートとαーポリオール等のポ



リヒドロキシ化合物とのモル比(前者/後者)は、通常1.5~3.5/1、好ましくは 2. $0 \sim 3$. 5 / 1である。また、プレポリマー(ポリウレタン)のNCO%は、通常 1~20%、好ましくは1~10%である。

[0036]

上記ポリウレタンは通常の方法により得ることができる。反応温度は、通常40~1 40℃、好ましくは60~130℃である。ウレタンプレポリマーの生成反応を行うに際 し、反応を促進するために、公知のウレタン重合用触媒、例えば、ジブチルスズジラウレ ート、第一スズオクトエート、スタナスオクトエート、オクチル酸鉛、ナフテン酸鉛、オ クチル酸亜鉛等の有機金属化合物、トリエチレンジアミン、トリエチルアミン等の第三級 アミン系化合物を使用することも可能である。

[0037]

(b) ブロックポリウレタンは上述したポリウレタンをプロック化剤でブロックして得 られるものであるが、該ブロック化剤としては、例えば、マロン酸ジエステル(マロン酸 ジエチル等)、アセチルアセトン、アセト酢酸エステル(アセト酢酸エチル等)等の活性 メチレン化合物;アセトオキシム、メチルエチルケトオキシム(MEKオキシム)、メチル イソブチルケトオキシム(MIBKオキシム)等のオキシム化合物;メチルアルコール、 エチルアルコール、プロピルアルコール、ブチルアルコール、ヘプチルアルコール、ヘキ シルアルコール、オクチルアルコール、2-エチルヘキシルアルコール、イソノニルアル コール、ステアリルアルコール等の一価アルコール又はこれらの異性体;メチルグリコー ル、エチルグリコール、エチルジグリコール、エチルトリグリコール、プチルグリコール プチルジグリコール等のグリコール誘導体;ジシクロヘキシルアミン等のアミン化合物 等が挙げられる。

[0038]

(b) ブロックポリウレタンを得るためのブロック化反応は、公知の反応方法により行 うことができる。上記プロック化剤の添加量は、遊離のイソシアネート基に対し、通常1 ~ 2 当量、好ましくは 1. 00 ~ 1 . 5 当量である。

[0039]

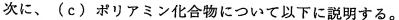
上記ポリウレタンのブロック化反応は、通常、ポリウレタンの重合の最終の反応で上記 ブロック化剤を添加する方法をとるが、上記ブロック化剤を任意の段階で添加し反応させ ても(b)ブロックポリウレタンを得ることができる。

上記プロック化剤の添加方法としては、所定の重合終了時に添加するか、重合初期に添 加するか、又は重合初期に一部添加し重合終了時に残部を添加する等の方法が可能である が、好ましくは重合終了時に添加する。この場合、所定の重合終了時の目安としては、イ ソシアネート%(例えば、「ポリウレタン」、槙書店、昭和35年発行、第21頁記載の 方法により測定できる)を基準とすればよい。上記ブロック化剤を添加する際の反応温度 は、通常50~150℃であり、好ましくは60~120℃である。反応時間は通常1~ 7時間程度である。反応に際し、前掲の公知のウレタン重合用触媒を添加して反応を促進 することも可能である。また、反応に際し、後述する可塑剤を任意の量加えてもよい。

[0041]

本発明のアクリルゾル組成物において、(b)ブロックポリウレタンの配合量は、(a)アクリル重合体微粒子と(b)プロックポリウレタンとの質量比(前者/後者)が、9 0/10~15/85、特に90/10~50/50となる範囲から選択することが好ま しい。(a)アクリル重合体微粒子90質量部に対して(b)プロックポリウレタンが1 0 質量部より少ない場合は、上記の望ましい範囲の場合と比較して、塗膜の基材への接着 性や、塗膜の耐寒性及び塗膜強度が不充分となる恐れがある。また、(a)アクリル重合 体微粒子15質量部に対して(b) ブロックポリウレタンが85質量部より多い場合は、 上記の望ましい範囲の場合と比較して、調製されたアクリルゾル組成物の粘度が高くなり 、塗布する際の作業性に影響を与える恐れがある。

[0042]



上記式(I)において、Xで表される $2\sim 6$ 価のポリオールからm個の水酸基を除いた残基を提供することができるポリオールとしては、例えば、エチレングリコール、1, 2-プロピレングリコール、1, 3-ブタンジオール、1, 4-ブタンジオール、1, 6-ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、ベンゼンジメタノール、シクロヘキサンジメタノール、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセリン、ジトリメチロールプロパン、ソルビトール、マンニトール、ジペンタエリスリトール等が挙げられ、これらの中でも2~3 価のポリオールが好ましい。Aで表される炭素原子数2~4のアルキレン基としては、例えば、エチレン、1, 2-プチレン、1, 3-プチレン、1, 4-ブチレン等の基が挙げられ、これらの中でも、エチレン、プロピレンが好ましい。Bで表される炭素原子数 $1\sim 4$ のアルキレン基としては、例えば、メチレン、エチレン、1, 2-プチレン、1, 1-プチレン、1, 1-プチレン、10 ボールが好ましい。Bで表される炭素原子数 $1\sim 4$ 0 アルキレン基としては、例えば、メチレン、エチレン、11, 1-ブチレン・11, 1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブチレン・1-ブナレン・1

[0043]

上記式(I)で表されるポリエーテルアミン化合物は既知であり、例えば、Xで表される残基を与えるポリオールに、エチレンオキシド、プロピレンオキシド等のアルキレンオキシドを付加した後、末端の水酸基をアミノ化する方法、或いは、末端の水酸基にアクリロニトリルを付加した後還元してニトリル基をアミノ基に変換する方法等によって製造することができる。

[0044]

上記式(I)で表されるポリエーテルポリアミン化合物の代表例としては、下記化合物 $No.1 \sim 8$ が挙げられる。

[0045]

【化2】

$$H_2N-C_2H_4-0-\left(-C_2H_4-0-\right)_{n_1}C_2H_4-NH_2$$
 No. 1

$$H_2N - C_3H_6 - 0 - \left(-C_3H_6 - 0\right) - C_3H_6 - NH_2$$
 No. 2

$$H_2N-C_2H_4-O-\left(-C_3H_6-O-\right)-C_2H_4-NH_2$$
 No. 3

$$H_2N - C_3H_6 - O - \left(-C_2H_4 - O -\right) - C_3H_6 - NH_2$$
 No. 4

$$H_2N - \left(-C_2H_4 - O^{-}\right)_{n_2} C_3H_6 - \left(-O^{-}C_2H_4^{-}\right)_{n_3} NH_2$$
 No. 5

$$H_2N - \left(-C_2H_4 - O^{-}\right)_{n2} C_4H_8 - \left(-O^{-}C_2H_4^{-}\right)_{n3} NH_2$$
 No. 6

$$\begin{array}{c} CH_{\frac{1}{2}} \left(-0 - C_{2}H_{\frac{1}{4}} \right)_{n4} 0 - C_{2}H_{\frac{1}{4}} - NH_{2} \\ CH_{\frac{1}{4}} \left(-0 - C_{2}H_{\frac{1}{4}} \right)_{n5} 0 - C_{2}H_{\frac{1}{4}} - NH_{2} \\ CH_{\frac{1}{2}} \left(-0 - C_{2}H_{\frac{1}{4}} \right)_{n6} 0 - C_{2}H_{\frac{1}{4}} - NH_{2} \end{array}$$

$$N0.7$$

$$H_{3}C \xrightarrow{CH_{\frac{1}{2}}(-0-C_{2}H_{\frac{1}{4}})_{n4}} 0-C_{2}H_{\frac{1}{4}}NH_{2}$$

$$CH_{\frac{1}{2}}(-0-C_{2}H_{\frac{1}{4}})_{n5}0-C_{2}H_{\frac{1}{4}}NH_{2}$$

$$No. 8$$

$$CH_{\frac{1}{2}}(-0-C_{2}H_{\frac{1}{4}})_{n6}0-C_{2}H_{\frac{1}{4}}NH_{2}$$

(上記式中、n1は3~100の数を表し、n2及びn3は1~50の数を表し、 n4、n5及びn6は0~50の数を表す。)

[0046]

これらの市販品としては、例えば、ハインツ社のジェファーミンDシリーズ (D-230、D-400、D-2000、D-4000)、ジェファーミンEDシリーズ (ED-600、ED-2003)、ジェファーミンTシリーズ (T-403、T-3000、T-5000) 等が挙げられる。

[0047]

本発明において(c)ポリアミン化合物として使用される上記ポリエーテルアミン化合物の変性物は、上記式(I)で表されるポリエーテルアミン化合物のN-H基の一部を潰して反応性を低下させたものであり、例えば、エポキシ付加変性物、アクリル付加変性物、ポリアミド変性物、マンニッヒ変性物等が挙げられる。



これらの変性物の中でも、上記式(I)のポリエーテルポリアミン化合物のエポキシ付加変性物或いはアクリル付加変性物を使用することで、保存安定性の優れたものが得られるため好ましい。

[0049]

上記エポキシ付加変性物を提供することのできるエポキシ化合物(ポリグリシジル化合 物)としては、例えば、ハイドロキノン、レゾルシン、ピロカテコール、フロログルシノ ール等の単核多価フェノール化合物のポリグリシジルエーテル化合物;ジヒドロキシナフ タレン、ビフェノール、メチレンビスフェノール (ビスフェノールF) 、メチレンビス (オルトクレゾール)、エチリデンビスフェノール、イソプロピリデンビスフェノール (ビ スフェノールA)、イソプロピリデンビス(オルトクレゾール)、テトラブロモビスフェ キシクミルベンゼン)、1, 1, 3-トリス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、1, 1**, 2, 2ーテトラ(4ーヒドロキシフェニル)エタン、チオビスフェノール、スルホビス** フェノール、オキシビスフェノール、フェノールノボラック、オルソクレゾールノボラッ ク、エチルフェノールノボラック、ブチルフェノールノボラック、オクチルフェノールノ ボラック、レゾルシンノボラック、ビスフェノールAノボラック、ビスフェノールFノボ ラック、テルペンジフェノール等の多核多価フェノール化合物のポリグリジルエーテル化 合物;上記単核多価フェノール化合物或いは多核多価フェノール化合物のエチレンオキシ ド及び/又はプロピレンオキシド付加物のポリグリシジルエーテル化合物;上記単核多価 フェノール化合物の水添物のポリグリシジルエーテル化合物;エチレングリコール、プロ ピレングリコール、ブチレングリコール、ヘキサンジオール、ポリグリコール、チオジグ リコール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ソルビトール 、ビスフェノールA-エチレンオキシド付加物、ジシクロペンタジエンジメタノール等の 多価アルコール類のポリグリシジルエーテル;マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、コハ ク酸、グルタル酸、スベリン酸、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ダイマー酸、 トリマー酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、トリメリット酸、トリメシン酸、 ピロメリット酸、テトラヒドロフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、エンドメチレンテトラ ヒドロフタル酸等の脂肪族、芳香族又は脂環族多塩基酸のグリシジルエステル類及びグリ シジルメタクリレートの単独重合体又は共重合体;N,N-ジグリシジルアニリン、ビス $(4-(N- extbf{N}- extbf{N}- extbf{N}- extbf{N}- extbf{N})$ フェニル) メタン等のグリシジルアミノ基 を有するエポキシ化合物;ビニルシクロヘキセンジエポキシド、ジシクロペンタンジエン ジエポキサイド、3, 4-エポキシシクロヘキシルメチル-3, 4-エポキシシクロヘキ サンカルボキシレート、3,4-エポキシー6-メチルシクロヘキシルメチルー6-メチ ルシクロヘキサンカルボキシレート、ビス(3,4-エポキシー6-メチルシクロヘキシ ルメチル)アジペート等の環状オレフィン化合物のエポキシ化物;エポキシ化ポリブタジ エン、エポキシ化スチレンーブタジエン共重合物等のエポキシ化共役ジエン重合体、トリ グリシジルイソシアヌレート等の複素環化合物が挙げられる。また、これらのエポキシ化 合物は末端イソシアネートのプレポリマーによって内部架橋されたものでもよい。これら のエポキシ化合物の中でも、ビスフェノールA型又はF型エポキシ樹脂を用いるのが好ま しい。

[0050]

上記式(I)で表されるポリエーテルポリアミン化合物及び上記エポキシ化合物からエポキシ付加変性物を製造する方法は、特に制限されるものではないが、上記ポリエーテルポリアミン化合物 1 モルに対して、上記エポキシ化合物 0 . $3 \sim 1$. 2 当量を使用し、必要に応じて溶媒を使用し、1 0 0 \sim 2 0 0 \sim で数分~数時間反応させることで容易に製造することができる。

[0051]

また、上記アクリル付加変性物を提供することのできるアクリル化合物としては、例えば、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸ブチル、メ

タクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸ブチル、アクリロニトリル等が挙げられるが、特にアクリル酸アルキルエステルが好ましい。

[0052]

上記式(I)で表されるポリエーテルポリアミン化合物及び上記アクリル化合物からアクリル付加変性物を製造する方法は、特に制限されるものではないが、上記ポリエーテルポリアミン化合物1モルに対して、上記アクリル化合物0.3~1.2モルを使用し、pートルエンスルホン酸等の触媒下、必要に応じて溶媒を使用し、100~300℃で数分~数時間反応(脱アルコール)させることで容易に製造することができる。

[0053]

また、本発明のプラスチゾル組成物には、(c)ポリアミン化合物として、上述した上記式(I)で表されるポリエーテルポリアミン化合物の変性物以外に、その他のポリアミン化合物を併用することもできる。

[0054]

その他のポリアミン化合物としては、例えば、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチレンペンタミン等の脂肪族ポリアミン;イソスロンジアミン、メンセンジアミン、ビス(4ーアミノー3ーメチルジシクロヘキシル)メタン、ジアミノジシクロヘキシルメタン、ビス(アミノメチル)シクロヘキサン、Nーアミノエチルピペラジン、3,9ービス(3ーアミノプロピル)-2,4,8,10ーテトラオキサスピロ(5.5)ウンデカン等の脂環式ポリアミン;mーフェニレンジアミン、トリレン-2,6ージアミン、トリレン-2,6ージアミン、メシチレン-2,6ージアミン、3,5ージエチルトリレン-2,6ージアミン、リレン-2,4ージアミン、メシチレン-2,6ージアミン等の単核ポリアミン;ビフェニレンジアミン、4,4ージアミノジフェニルメタン、2,5ーナフチレンジアミン、2,6ーナフチレンジアミン等の芳香族ポリアミン;或いはこれらをグリシジルエーテルで付加変性してなるグラフト変性ポリアミン等が挙げられる。

[0055]

本発明のアクリルゾル組成物においては、(c)ポリアミン化合物として、(a)アクリル重合体微粒子100質量部当たり、上記式(I)で表されるポリエーテルポリアミン化合物の変性物を $0.01\sim10$ 質量部、特に $0.05\sim5$ 質量部の割合で配合することが好ましく、その他のポリアミン化合物は、(a)アクリル重合体微粒子100質量部当たり、10質量部以下の任意の量で配合することができる。

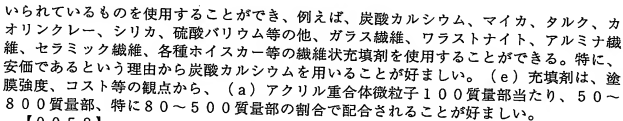
[0056]

次に、(d)可塑剤及び(e)充填剤について以下に説明する。

本発明に使用される(d)可塑剤としては、従来からのポリ塩化ビニル系のプラスチゾルに用いられている可塑剤を用いることができ、例えば、ジイソノニルフタレート、ジー(2ーエチルへキシル)フタレート、ジイソデシルフタレート、ブチルベンジルフタレート、デーのフタル酸系可塑剤、ジー(2ーエチルへキシル)アジペート、ジーローデシルアジペート、ジー(2ーエチルへキシル)アゼレート、ジブチルセバケート、ジー(2ーエチルへキシル)アゼレート、ジブチルセバケート、ジー・フェチルへキシル)セバケート等の脂肪酸エステル系可塑剤、トリプチルホスフェート、トリー(2ーエチルへキシル)ホスフェート、2ーエチルへキシルジフェニルホスフェート等のリン酸エステル系可塑剤、エポキシ化大豆油等のエポキシ系可塑剤、その他ポリエステル系可塑剤、安息香酸系可塑剤等を使用することができる。これらの可塑剤は、いずれか1種を単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いることが好ましい。また、(d)可塑剤は、塗膜強度、施工作業性等の観点から、(a)アクリル重合体微粒子100質量部当たり、50~500質量部、特に80~300質量部の割合で配合されることが好ましい。

[0057]

本発明のアクリルゾル組成物を構成する (e) 充填剤としては、プラスチゾルに通常用 出証特 2 0 0 4 - 3 0 9 0 7 1 0



[0058]

上述した(a)~(e)成分を含有する本発明のアクリルゾル組成物には、(a)~(e)成分以外の従来より公知の添加剤、例えば、着色剤、酸化防止剤、発泡剤、希釈剤、 紫外線吸収剤を配合することができる。該着色剤としては、例えば、二酸化チタン、カー ボンブラック等の無機顔料、アゾ系、フタロシアニン系等の有機顔料等を使用することが できる。該酸化防止剤としては、例えば、フェノール系やアミン系等の酸化防止剤を使用 することができる。該発泡剤としては、加熱によりガスを発生するタイプの発泡剤を使用 することができ、例えば、アゾジカルボンアミド、アゾビスホルムアミド等のアゾ系発泡 剤が使用できる。該希釈剤としては、例えば、キシレン、ミネラルターペン等の溶剤等を 、該紫外線吸収剤としては、ベンゾトリアゾール系等を使用することができる。

[0059]

また、本発明のアクリルゾル組成物の調製方法は、特に制限されるものではなく、従来 からのプラスチゾルの調製に慣用されている方法を用いることができる。例えば、(a) アクリル重合体微粒子、(b) ブロックポリウレタン、(c) ポリアミン化合物、(d) 可塑剤、(e)充填剤、その他の添加剤を、公知の混合機を用いて、充分に混合撹拌する ことにより、本発明のアクリルゾル組成物を調製することができる。該混合機としては、 プラネタリーミキサー、ニーダー、グレンミル、ロール等が使用できる。

[0060]

本発明のアクリルゾル組成物は、従来公知の塗装方法、すなわち、刷毛塗り、ローラー 塗装、エアスプレー塗装、エアレススプレー塗装等により、塗布することが可能である。 そして、本発明のアクリルゾル組成物を塗布した後加熱することにより塗膜を形成するこ とができる。加熱方法も通常の方法に従えばよく、例えば熱風循環乾燥炉等を用いて行う ことができる。

[0061]

本発明のアクリルゾル組成物は、塗料、インキ、接着剤、粘着剤、シーリング剤等に応 用できるほか、雑貨、玩具、工業部品、電気部品等の成型品にも応用できる。例えば、紙 、布等に適用すれば、人造皮革、敷物、壁紙、衣料、防水シート等になり、金属板に適用 すれば防蝕性金属板とすることができる。

【実施例】

[0062]

以下、本発明のアクリルゾル組成物を実施例等によりさらに具体的に説明する。

[0063]

〔製造例 1〕 ブロックポリウレタン(B U-1)の製造

ジイソノニルフタレート400g、グリセリントリス (ポリプロピレングリコール) (分子量4000)472g及びジプチル錫ラウレート0.025gを仕込み、100~1 10℃、30mmHgで1時間減圧脱水を行なった。これを60℃まで冷却し、ジシクロ ヘキシルメタンー4, 4'ージイソシアネート(水添MDI)95gを添加し、窒素雰囲 気下、60~70℃で3時間反応させた。これを60℃まで冷却し、メチルエチルケトン オキシム33gを滴下し、80~90℃で1時間熟成反応を行い、さらに100~110 ℃、30mmHgで1時間脱気反応を行なった。

赤外吸収スペクトルにてNCOの吸収 $2660cm^{-1}$ が完全に消えたことを確認し、プ ロックポリウレタン (BU-1) を得た。

[0064]

〔製造例 2〕 ブロックポリウレタン(B U - 2)の製造

ジイソノニルフタレート 400g、グリセリントリス(ポリプロピレングリコール)(分子量 4000) 499g及びジプチル錫ラウレート 0.025gを仕込み、100~110 \mathbb{C} 、30mm \mathbb{H} \mathbb{G} \mathbb{G}

赤外吸収スペクトルにてNCOの吸収 2 6 6 0 c m⁻¹が完全に消えたことを確認し、ブロックポリウレタン(BU-2)を得た。

[0065]

〔製造例3〕ブロックポリウレタン(BU-3)の製造

ジイソノニルフタレート400g、グリセリントリス(ポリプロピレングリコール)(分子量4000)482g及びジブチル錫ラウレート0.025gを仕込み、100~110℃、30mmHgで1時間減圧脱水を行なった。これを60℃まで冷却し、イソホロンジイソシアネート84gを添加し、窒素雰囲気下、60~70℃で3時間反応させた。これを60℃まで冷却し、メチルエチルケトンオキシム33gを滴下し、80~90℃で1時間熟成反応を行い、さらに100~110℃、30mmHgで1時間脱気反応を行なった。

赤外吸収スペクトルにてNCOの吸収 2 6 6 0 c m^{-1} が完全に消えたことを確認し、ブロックポリウレタン (BU-3) を得た。

[0066]

〔比較製造例1〕プロックイソシアネート (BI-1) の製造

ジイソノニルフタレート600gを仕込み、 $100\sim110$ \mathbb{C} 、30 mm \mathbb{H} g以下で1時間減圧脱水を行なった。ここにコロネート2030 (日本ポリウレタン製;トリレンジイソシアネートヌレート体)を仕込み、 $130\sim140$ \mathbb{C} 、30 mm \mathbb{H} g以下で4時間かけて脱酢酸プチル反応を行った。ここに ε - カプロラクタム及びジブチル錫ラウレートを仕込み、 $130\sim140$ \mathbb{C} で4時間反応させた。

赤外吸収スペクトルにてNCOの吸収 2 6 6 0 cm^{-1} が完全に消えたことを確認し、ブロックイソシアネート(BI-1)を得た。

[0067]

〔製造例 4〕変性ポリアミン (PA-1) の製造

イソホロンジアミン183g及びトルエン200gを仕込み80℃まで加熱し、そこにアデカレジンEP-4100E(旭電化工業(株)製;ビスフェノールA型エポキシ樹脂、エポキシ当量190)218gを分割添加し、さらに90~100℃で2時間熟成した。そこにジェファーミンT-403(ハインツ社製;ポリエーテルポリアミン)600gを添加し、120℃まで加熱して窒素を吹き込んで脱トルエンを行った。さらに120~130℃、30mmHg以下で2時間減圧反応を行い、変性ポリアミン(PA-1)を得た。

[0068]

〔製造例 5〕変性ポリアミン (PA-2) の製造

ジイソノニルフタレート 300 g及びジェファーミンT-403 の 526 gを仕込み 80 Cまで加熱し、そこにアデカレジンEP-4100E (旭電化工業 (株) 製;ビスフェノールA型エポキシ樹脂、エポキシ当量 190) 174 gを分割添加し、さらに $80 \sim 9$ 0 \mathbb{C} で 2 時間熟成し、変性ポリアミン (PA-2) を得た。

[0069]

〔製造例 6〕変性ポリアミン (PA-3) の製造

ジェファーミンD-230の895g及びp-トルエンスルホン酸1gを仕込み80℃まで加熱し、そこにアクリル酸メチル167gを滴下し、さらに80~90℃で1時間熟成した。その後180~190℃で2時間脱メタノールを行った。さらに180~190℃、30mmHg以下で1時間減圧反応を行ない、変性ポリアミン(PA-3)を得た。



〔比較製造例2〕変性ポリアミン(HPA-1)の製造

トリエチレンテトラミン146g及びダイマー酸295gを仕込み、180~190 で 2 時間常圧にて脱水反応を行い、さらに180~190 で、30mm H g以下で 2 時間減圧反応を行い、変性ポリアミン(HPA-1)を得た。

[0071]

[実施例1~7及び比較例1~5]

アクリル重合体微粒子、上記製造例及び比較製造例で得られたブロックポリウレタン及び変性ポリアミン等を、表 1 及び表 2 に示す割合で配合し、ニーダーにより混合分散して、実施例 $1\sim7$ 及び比較例 $1\sim5$ のアクリルゾル組成物をそれぞれ得た。

[0072]

得られた実施例 $1\sim7$ 及び比較例 $1\sim5$ のアクリルゾル組成物について、粘度安定性、接着性、着色性及び塗膜強度を、それぞれ以下の方法で評価した。これらの結果を表 1 及び表 2 に示す。

[0073]

(1) 粘度安定性

B型回転粘度計を用い、温度20℃において、アクリルゾル組成物の初期粘度を測定した。その後、アクリルゾル組成物を密封容器に入れ、温度35℃の下で10日間保持した後、20℃に冷却し、同様にして粘度を測定し、初期からの粘度変化率を算出し以下の基準に従って粘度安定性を評価した。

- 〇:粘度変化率50%以内
- ×:粘度変化率50%以上

[0074]

(2)接着性

 $100 \times 25 \times 1.0 \text{ mm}$ の電着塗装鋼板の端部にアクリルゾル組成物を塗布し、接着部の厚さが3 mmとなるようにスペーサーを挟み圧着した。この状態で、130 Cで30分間又は180 Cで30分間焼き付けを行った後、スペーサーを取り除き、引っ張り速度50 mm/m inでせん断方向に引っ張り、破壊状態を観察し以下の基準に従って接着性を評価した。

- 〇:凝集破壊
- ×:界面破壊
- [0075]
- (3) 着色性

アクリルゾル組成物を130℃で30分間又は180℃で30分間焼き付けたものについて、着色を目視により観察し以下の基準に従って着色性を評価した。

- 〇:着色がほとんど見られない。
- △:着色が見られる。
- ×:大きな着色が見られる。

[0076]

(4) 塗膜強度

アクリルゾル組成物を離型可能な板の上に 2 mmの厚さに塗布し、130 Cで 30 句間 焼き付けた後、ダンベル 2 5 号型で打ちぬいた。このダンベルを 23 C にて引っ張り速度 5 0 mm/min で引っ張り、破断時の強度(MPa)及び伸び(%)を測定した。

[0077]



【表1】

					実	施	例		
			1	2	3	4	5	6	7
		AR*1	27	27	27	27	27	27	27
	В	U·1(製造例 1)	9	9	9	9	9		
	В	U-2(製造例 2)						9	
配	В	U·3(製造例 3)							9
合	BI·1 (比較製造例 1)								
-	PA-1 (製造例 4)		1	1	1			1	1
質	PA-2(製造例 5)					1			
量	PA-3(製造例 6)						1		
部	HPA·1(比較製造例 2)								
		DINP*2	27	38	27	27	27	27	27
		炭酸カルシウム	13.5	13.5	4.5	13.5	13.5	13.5	13.5
	表面処理炭加*3		13.5	13.5	22.5	13.5	13.5	13.5	13.5
	MSP*4		9		9	9	9	9	9
		粘度安定性	0	0	0	0	0	0	0
性	接着性着色性	130℃×30分	0	0	0	0	0	0	0
1 -		180℃×30分	0	0	0	0	0	0	0
能		130℃×30分	0	0	0	0	0	0	0
試		180℃×30分	0	0	0	0	0	0	0
験	強膜	破断強度(MPa)	2.42	2.08	3.75	2.08	2.33	2.05	2.09
	強度	伸び (%)	520	610	292	480	550	560	530

- *1) AR:コア部はプチルメタクリレートとイソプチルメタクリレートの共 重合体を主体とし、シェル部はメチルメタクリレート重合体を主体とす る、コアーシェル型アクリル重合体微粒子
- *2) DINP:ジイソノニルフタレート
- *3) 表面処理炭カル:ステアリン酸表面処理炭酸カルシウム
- *4) MSP: ミネラルスピリット

[0078]



			比 較 例						
	,		1	2	3	4	5		
		AR	27	27	27	27	27		
		BU·1			9	10			
		BU-2							
配		BU-3							
合		BI-1		10			9		
		PA-1					1		
質	PA-2								
量	PA-3								
部	HPA·1				1				
)		DINP	27	27	27	27	27		
		炭酸カルシウム	13.5	13.5	13.5	13.5	13.5		
		表面処理炭加	13.5	13.5	13.5	13.5	13.5		
		MSP	9	9	9	9	9		
	粘度安定性		0	0	×	0	×		
性	接着性	130℃×30分	×	×	0	×	0		
能		180℃×30分	×	×	0	×	×		
	着色性	130℃×30分	0	0	Δ	0	0		
試		180℃×30分	0	0	×	0	0		
験	盤膜	破断強度(MPa)	1.4	1.23	2.97	1.65	1.07		
	強度	伸び (%)	370	335	570	654	311		

[0079]

表2から明らかなように、アクリル重合体微粒子、可塑剤及び充填剤からなるアクリルゾル組成物は、塗膜の接着性が十分ではなく、また塗膜強度も全く不十分なものである(比較例1)。これにブロックイソシアネートを併用しただけでは、塗膜の接着性や塗膜強度の改善は見られず(比較例2)、また、ブロックポリウレタンを併用しただけでは、塗膜強度はやや改善するものの、接着性の改善が見られない(比較例4)。さらに、ブロックポリウレタンと共に本発明に係る特定のポリアミン化合物以外のポリアミン化合物を併用した場合には、塗膜の接着性及び塗膜強度の改善は見られるものの、保存安定性が著しく低下し、塗膜に着色を生じる(比較例3)。また、ブロックイソシアネートと本発明に係る特定のアミン化合物を併用した場合は、保存安定性が著しく低下し、塗膜強度の改善は見られず、塗膜の接着性の改善効果も極めて小さいものである(比較例5)。

[0080]

これに対して、表1から明らかなように、アクリル重合体微粒子、プロックポリウレタ 出証特2004-3090710



ン、特定のポリエーテルポリアミンの変性物、可塑剤及び充填剤からなる本発明のアクリルゾル組成物は、保存安定性に優れ、塗膜の接着性に優れ、かつ強靭な塗膜を形成することができる。



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 焼却時に塩化水素ガスやダイオキシンを発生することがなく、貯蔵安定性に優れ、かつ比較的低温においても硬化することができ、また塗膜の基材に対する接着性や、 塗膜の耐寒性、及び塗膜強度に優れたアクリルゾル組成物を提供すること。

【解決手段】 (a) アクリル重合体微粒子、(b) ブロックポリウレタン、(c) 下記式(I) で表されるポリエーテルポリアミン化合物の変性物からなる群から選ばれる少なくとも一種を含むポリアミン化合物、(d) 可塑剤、及び(e) 充填剤を含むことを特徴とするアクリルゾル組成物。

【化1】

$$X = \left[\begin{array}{c} (-0 - A -)_n & 0 - B - NH_2 \end{array} \right]_m \qquad (I)$$

(式中、Xは $2\sim6$ 価のポリオールからm個の水酸基を除いた残基を表し、Aは 炭素原子数 $2\sim4$ のアルキレン基を表し、Bは炭素原子数 $1\sim4$ のアルキレン基を表し、mは $2\sim6$ を表し、nは $0\sim5$ 0 を表す。また、同一分子内に存在する複数のA、B及 \tilde{U} n は \tilde{A} 々同一であっても異なっていてもよい。)

【選択図】 なし

特願2003-317940

出願人履歴情報

識別番号

[000000387]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月15日

住所氏名

新規登録 東京都荒川区東尾久7丁目2番35号

旭電化工業株式会社